PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationale ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/08969

C07D 231/16, 231/38 A61K 7/13

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

28. April 1994 (28.04.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/02644

(74) Gemeinsamer Vertreter: WELLA AKTIENGESELL-SCHAFT; Berliner Allee 65, D-64274 Darmstadt (DE).

LLA AKTIENGESELL-

(22) Internationales Anmeldedatum:

29. September 1993 (29.09.93)

(81) Bestimmungsstaaten: BR, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 42 34 885.4

16. Oktober 1992 (16.10.92) DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): WELLA AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Berliner Allee 65, D-64274 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NEUNHOEFFER, Hans [DE/DE]; Auf dem Sand 1, D-64367 Mühltal (DE). GERSTUNG, Stefan [DE/DE]; Schäferweg 27, D-64354 Reinheim (DE). CLAUSEN, Thomas [DE/DE]; Ernst-Pasqué-Strasse 35 A, D-64665 Alsbach (DE). BALZER, Wolfgang, R. [DE/DE]; Im Kiesling 12, D-64665 Alsbach (DE).

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING 4,5-DIAMINO PYRAZOLE DERIVATIVES, THEIR USE FOR COLOURING HAIR AND NOVEL PYRAZOLE DERIVATIVES

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON 4,5-DIAMINOPYRAZOL-DERIVATEN DEREN VERWENDUNG ZUM FÄRBEN VON HAAREN SOWIE NEUE PYRAZOL-DERIVATE

(57) Abstract

The present invention relates to a process for producing 4,5-diamino pyrazole derivatives of general formula (I) in which R_1 and R_2 are mutually independently hydrogen, a C_1 to C_6 alkyl residue or a C_2 to C_4 hydroxy alkyl residue, which may be used as colorant pre-products, e.g. for hair colorants, and novel pyrzole derivatives. The use of the process of the invention makes it possible to obtain 4,5-diamino pyrazole derivatives of general formula (I) without isomers and with good yields.

(57) Zusammenfassung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten der allgemeinen Formel (I) in der R_1 und R_2 unabhängig voneinander Wasserstoff, einen C_1 - bis C_6 -Alkylrest oder einen C_2 - bis C_4 -Hydroxyalkylrest bedeuten, die als Farbstoffvorstufen, zum Beispiel für Haarfarbstoffe, verwendet werden können sowie neue Pyrazol-Derivate. Durch Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens können 4,5-Diaminopyrazol-Derivate der allgemeinen Formel (I) isomerenrein und in guten Ausbeuten erhalten werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AU Australien FR Frankreich MW Malawi BB Barbados GA Gabon NE Niger BB Belgien GB Vereinigtes Königreich NL Niederlande BF Burkina Faso GN Guinea NO Norwegen BG Bulgarien GR Griechenland NZ Neusceland BJ Benin HU Ungarn PL Polen BR Brasilien IE Irland PT Portugal BY Belarus IT Italien RO Rumänien CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SD Sudan CF Zentrale Afrikanische Republik KR Republik Korea SD Sudan CG Kongo CH Schweiz KZ Kasachstan SI Słowenien CI Côte d'Ivoire LJ Liechtenstein SK Słowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegał CN China LJ Luxemburg TD Tischad CN China LJ Luxemburg TD Tischad CN Tachechosłowakci LV Lettland TC Togo CZ Tachechischen Republik MC Monaco CZ Tachechischen Republik MC Monaco DE Deutschland MG Madagaskar DK Dânemark ML Mali UZ Usbekistan Victnam	AT	Österreich	FI	Finnland	MR	Mauritanien
BB Barbados GA Gabon NE Niger BB Belgien GB Vereinigtes Königreich NL Niederlande BF Burkina Faso GN Guinea NO Norwegen BG Butgarien GR Griechenland NZ Neusoeland BJ Benin HU Ungarn PL Polen BR Brasilien IE Irland PT Portugal BY Belarus IT Italien RO Rumänlen CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CA Kanada CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SD Sudan CF Zentrale Afrikanische Republik KP Republik Korea SB Schweden CH Schwelz KZ Kasachstan SI Slowenlen CH China LJ Luscmburg SN Senegal CN China LJ Luscmburg TD Tschad CN Tachechoslowakci LV Lettland TC Togo CZ Tschechischen Republik MC Monaco DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali			FR	Frankreich	MW	
BE Belgien GB Vereinigtes Königreich NiL Niederlande BF Burkina Faso GN Guinea NO Norwegen BG Bulgarien GR Griechenland NZ NZ Neusceland BJ Benin HU Ungarn PL Polen BR Brasilien IB Irland PT Portugal BY Belarus IT Italien RO Rumänien CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SB Schweden CG Kongo KR Republik Korea SE Schweden CH Schwelz KZ Kasachstan SI Slowenlen CI Côte d'Ivoire LJ Liechtenstein SK Sowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Tachad CN China LU Luxemburg TO Togo CZ Tachechischen Republik MC Monaco UA Ukraine CE Z Tachechischen Republik MC Monaco DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali					NB	Niger
BF Burkina Faso GN Guinea NO Norwegen BG Bulgarien GR Griechenland NZ Neusceland BJ Benin BU Ungarn PL Polen BR Brasilien IB Irland PT Portugal BR Belarus IT Italien RO Rumänien CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SD Sudan CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SE Schweden CG Kongo KR Republik Korea SE Schweden CH Schwelz KZ Kasachstan SI Słowenien CH Schwelz KZ Kasachstan SI Słowenien CI Côte d'Ivoire LI Liechtenistein SK Słowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Tschad CN China LU Luxemburg TD Tschad CS Tachechoslowakei LV Lettland TG Togo CZ Tschechischen Republik MC Monaco UA Ukraine DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali					NL.	Niederlande
BG Bulgarien GR Griechenland NZ Neusoeland BJ Benin HU Ungarn PL Polen BR Brasilien IE Irland PT Portugal BY Belarus IT Italien RO Rumänien CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SD Sudan CF Zentrale Afrikanische Republik KR Republik Korea SD Sudan CG Kongo KR Republik Korea SI Schweden CH Schwelz KZ Kasachstan SI Slowenlen CH COte d'Ivoire LI Liechtenstein SK Slowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Lusemburg TD Tschad CN China LU Lusemburg TD Togo CS Tachechischen Republik MC Monaco UA Ukraine CZ Tschechischen Republik MC Monaco DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali					NO	Norwegen
BL Benin HU Ungarn PL Polen BR Brasilien IE Irland PT Portugal BY Belarus IT Italien RO Rumänien CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SE Schweden CG Kongo KR Republik Korea SE Schweden CH Schwelz KZ Kasachstan SI Slowenlen CH Côte d'Ivoire LJ Liechtenstein SK Slowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LJ Luxemburg TD Tachad CN China LJ Luxemburg TD Tachad CS Tachechischen Republik MC Monaco CZ Tachechischen Republik MC Monaco DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali NV Verenne						
BR Brasilien IB Irland PT Portugal BY Belarus IT Italien RO Rumänlen CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SB Sudan CG Kongo KR Republik Korea SB Schweden CH Schweiz KZ Kasachstan SI Slowenlen CH Schweiz KZ Kasachstan SI Slowenlen CH CAte d'Ivoire LI Liechtenstein SK Slowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Techad CN China LU Luxemburg TD Techad CS Tachechoslowakei LV Lettland TC Togo CZ Tachechischen Republik MC Monaco DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali	BG	Bulgarien				
BR Brasilien IB Irland PT Fortugal BY Belarus IT Italien RO Rumänien CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SB Schweden CG Kongo KR Republik Korea SB Schweden CH Schweiz KZ Kasachstan SI Slowenlen CI Côte d'Ivoire LI Liechtenstein SK Slowenlen CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Tachad CN China LU Luxemburg TD Tochad CS Tachechischen Republik MC Monaco UA Ukraine CZ Tachechischen Republik MG Madagaskar DE Deutschland MG Madagaskar DE Deutschland MG Madagaskar DE Dentschland MG Madagaskar DE Danemark ML Mali	R.J	Benin	HU	Ungarn		
BY Belarus IT Italien RO Rumanien CA Kanada JP Japan RU Russische Föderation CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SD Sudan CG Kongo KR Republik Korea SE Schweden CH Schwelz KZ Kasachstan SI Slowenlen CH COte d'Ivoire LI Liechtenstein SK Slowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Techad CN China LU Luxemburg TO Togo CS Tschechoslowakei LV Lettland TG Togo CZ Tschechischen Republik MC Monaco UA Ukraine CC Tschechischen Republik MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali		Brasilien	IB	Irland		
CA Kanada CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea CG Kongo KR Republik Korea CH Schwekz CI Côte d'Ivoire LI Liechtenistein CM Kamerun CN China LU Luxemburg CS Tachechoslowakci CJ Tachechischen Republik MC Monaco DE Deutschland DK Danemark ML Mali KP Demokratische Volksrepublik Korea SB Schweden SB Schweden SC Schweden SC Schweden SC SC Schweden		Relatus	IT	Italien .		
CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SB Sudan CG Kongo KR Republik Korea SE Schweden CH Schweiz KZ Kasachstan SI Skowenien CI Côte d'Ivoire LI Licentenstein SK Slowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Tschad CN China LU Luxemburg TC Togo CS Tachechoslowakei LV Lettland TC Togo CZ Tschechischen Republik MC Monaco UA Ukraine CZ Tschechischen Republik MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DE Deutschland MG Madagaskar UZ Usbekistan DK Dänemark ML Mali			JP	lanen	RU	Russische Föderation
CG Kongo KR Republik Korea SE Schweden CH Schwelz KZ Kasachstan SI Slowenlen CCI Côte d'Ivoire LI Liechtenstein SK Slowakischen Republik CCM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Techad CN China LU Luxemburg TG Togo CS Tachechoslowakei LV Lettland TG CZ Tachechischen Republik MC Monaco UA Ukraine CZ Tachechischen Republik MC Monaco US Vereinigte Staaten von Amerika DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali UZ Usbekistan				Demokratische Volksrepublik Korea	SD	Sudan
CH Schwelz KZ Kasachstan SI Slowenien CI Côte d'Ivoire LI Liochtenstein SK Slowakischen Republik CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Tschad CS Tachechoslowakei LV Lettland TC Togo CZ Tschechischen Republik MC Monaco UA Ukraine DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali UZ Usbekistan					SE	Schweden
CH Schweiz CH Schweiz CH Schweiz CH Cote d'Ivoire LI Liochtenstein CM Kamerun LK Sri Lanka CN China LU Luxemburg TD Tschad CN China LU Luxemburg TT Togo Ukraine CZ Tschechischen Republik MC Monaco UK Ukraine UK Vereinigte Staaten von Amerika DE Deutschland MG Madagaskar UK Ukreine UK Ukraine UK Vereinigte Staaten von Amerika DK Dänemark ML Mali UK Vereinigte Staaten von Amerika					SI.	Slowenien .
CM Kamerun LK Sri Lanka SN Senegal CN China LU Luxemburg TD Tachad CN China LU Luxemburg TG Togo CS Tachechischen Republik MC Monaco UA Ukraine CZ Tachechischen Republik MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DE Deutschland MG Madagaskar UZ Usbekistan DK Danemark ML Mali UZ Usbekistan						
CM Kamerun CN China LU Luxemburg CS Tachechoslowakei CS Tachechoslowakei CZ Tachechischen Republik MC Monaco DB Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Danemark ML Mali UZ Usbekistan VN Verenn	CI	Côte d'Ivoire				
CN China LU Lettendug CS Tachechoslowakci LV Lettland TC Togo CZ Tschechischen Republik MC Monaco UA Ukraine CZ Tschechischen Republik MC Monaco US Vereinigte Staaten von Amerika DE Deutschland MG Madagaskar US Usbekstaan DK Dänemark ML Mali UZ Usbekstaan	CM	Kamerun				
CS Tachechoslowakei LV Lettland 1G logo CZ Tachechischen Republik MC Monaco UA Ukraine DE Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Dänemark ML Mali UZ Usbekistan VN Vietnam	CN	China	เม	Luxemburg		
CZ Tschechischen Republik MC Monaco UA Usraine DE Deutschland MG Madagaskar US Verreigte Staaten von Amerika DK Dänemark ML Mali UZ Usbekistan VV. Vernam		Techechoslowakci	LV	Lettland		
DR Deutschland MG Madagaskar US Vereinigte Staaten von Amerika DK Dänemark ML Mali UZ Usbekistan VN Vernam			MC	Monaco		
DK Dånemark ML Mali UZ Usbektstan				Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
VN Victoria					uz	Usbekistan
RS Shankin WIR MUNICIPAL					VN	Victnam
	ES	Spanica	WILL.	Monthore,	•••	

1

Beschreibung

Verfahren zur Herstellung von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten, deren Verwendung zum Färben von Haaren sowie neue Pyrazol-Derivate

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten der allgemeinen Formel (I)

$$N = NH_{2}$$

$$NHR_{2}$$

$$NHR_{2}$$

$$R_{1}$$

in der R₁ und R₂ unabhängig voneinander Wasserstoff, einen C₁- bis C₆-Alkylrest oder einen C₂- bis C₄-Hydroxyalkylrest bedeuten, sowie neue Pyrazol-Derivate, unter anderem 4,5-Diaminopyrazol-Derivate, die als Farbstoffvorstufen, zum Beispiel für Haarfarbstoffe, verwendet werden können.

Es sind in der Literatur bereits mehrere Verfahren zur Herstellung von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten der Formel (I) bekannt. Diese Verfahren sind jedoch in vielerlei Hinsicht unbefriedigend.

So wird beispielsweise nach H. Dorn et al., Chem. Ber. 98, S. 3368 (1965), ausgehend von Ethoxymethylen-cyanessigsäureethylester und Methylhydrazin die 5-Amino-1-methylpyrazol-4-carbonsäure erhalten, aus der durch

Decarboxylierung, in einer Gesamtausbeute von 40 Prozent, das 5-Amino-1-methylpyrazol entsteht.

In der DE-OS 2 141 700 ist ein Einstufenverfahren beschrieben, nach dem aus N,N-Dimethylaminoacrylnitril und Methylhydrazin das 5-Amino-1-methylpyrazol in einer Ausbeute von 71 Prozent erhalten werden kann.

Nach M.A. Khan et al., Can. J. Chem. 49, S. 3566 (1971), läßt sich das nach den beschriebenen Verfahren erhaltene 5-Amino-1-methylpyrazol mit einer Ausbeute von 23 Prozent zum 5-Amino-1-methyl-4-nitropyrazol umsetzen. Katalytische Reduktion dieses Produktes liefert nach V.P. Perevalov et al., Khim. Geterotsicl. Soedin. 8, S. 1090 (1985), 1-Methyl-4,5-diaminopyrazol-dihydrochlorid in einer Ausbeute von ca. 79 Prozent. Die Gesamtausbeute über die genannten Stufen beträgt 7 bis 13 Prozent.

Gesamtausbeuten von bis zu 46 Prozent werden erhalten, wenn man das 5-Amino-1-methylpyrazol nach H. Dorn et al., Liebigs Ann. Chem. 717, S. 118 (1968), mit Isoamylnitrit zum 5-Amino-1-methyl-4-nitropyrazol umsetzt und mit Zinn(II)chlorid zum 4,5-Diamino-1-methylpyrazol reduziert.

Aus der DE-OS 38 43 892 ist ein Verfahren zur Herstellung von 4,5-Diamino-1-methylpyrazol bekannt, in dem 2-Chloracrylnitril mit Hydrazin (G. Ege, Angew. Chem, 86, S. 237 (1974)) cyclisiert wird. Nach Acetylierung der Aminogruppe, Nitrierung und Abspaltung der Schutzgruppe erhält man die tautomeren Verbindungen 3-Amino-4-nitropyrazol und 5-Amino-4-nitropyrazol in einer Gesamtausbeute von ca. 41 Prozent. Alkyliert man das Tautomerengemisch mit Dimethylsulfat, so erhält man in 70 prozentiger Ausbeute ein Isomerengemisch, das sich chromatographisch in die isomeren Verbindungen 5-Amino-1-me-

thyl-4-nitropyrazol (25 Prozent) und 3-Amino-1-methyl-4-nitropyrazol (45 Prozent) auftrennen läßt. Durch Reduktion können die entsprechenden Diamino-Verbindungen erhalten werden. Die Gesamtausbeute von 1-Methyl-4,5-diaminopyrazol beträgt weniger als 10 Prozent.

Aus der DE-OS 3 432 983 ist ein Verfahren zur Herstellung von 5-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol bekannt. Ausgehend von 5-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)pyrazol-4-carbonsäure wird die Verbindung durch Decarboxylierung, anschließender Nitrosierung und Hydrierung, in einer Ausbeute von 59 Prozent erhalten.

Neben den zum Teil geringen Ausbeuten haben die beschriebenen Verfahren weitere Nachteile. So sind viele Ausgangsverbindungen, wie zum Beispiel Ethoxymethylcyanessigsäureethylester oder N,N-Dimethylaminoacrylnitril, nicht käuflich erhältlich oder nur durch zum Teil aufwendige Synthesen herstellbar. Darüberhinaus werden Hydrazinderivate als giftig und zum Teil krebserregend eingestuft.

Die Herstellung von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten, die am Stickstoffatom der Aminogruppe in 5-Position substituiert sind, ist nicht beschrieben.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein Verfahren zur isomerenreinen Herstellung von unterschiedlich substituierten 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten zur Verfügung zu stellen.

Es wurde nunmehr gefunden, daß sich die gestellte Aufgabe durch ein Verfahren zur Herstellung von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten der allgemeinen Formel (I)

4

$$NH_{2}$$

$$NH_{2}$$

$$NHR_{2}$$

$$R_{1}$$

in der R₁ und R₂ unabhängig voneinander Wasserstoff, einen C₁- bis C₆-Alkylrest oder einen C₂- bis C₄-Hydroxyalkylrest bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß man

(A) 3,5-Dibrom-4-nitropyrazol mit einem C₁- bis C₆-Alkyl-, C₂- bis C₄-Hydroxyalkyl- oder Benzylhalogenid oder einem C₁- bis C₆-Alkyl, C₂- bis C₄-Hydroxyalkyl-oder Benzylsulfat zu Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

in der R3 einen C1- bis C6-Alkylrest, einen C2- bis C4-Hydroxyalkylrest oder einen Benzylrest bedeutet, umsetzt,

(B) die Verbindungen der allgemeinen Formel (II) mit C₁bis C₆-Alkyl-, C₂- bis C₄-Hydroxyalkyl- oder Benzylamin zu Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

in der R3 und R4 unabhängig voneinander einen C1bis C6-Alkylrest, einen C2- bis C4-Hydroxyalkylrest oder einen Benzylrest bedeuten, in 5-Position substituiert und sodann

(C) die Verbindungen der allgemeinen Formel (III) durch katalytische Hydrierung zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (I) reduziert,

hervorragend lösen läßt. Das vorstehend aufgeführte Verfahren ist daher ein Gegenstand der Erfindung.

Das allgemeine Reaktionsschema ist nachstehend angegeben.

$$\begin{array}{c|c}
 & NH_2 \\
 & NHR_2 \\
 & R_1 \\
 & (I)
\end{array}$$

Als Ausgangsverbindung für die Synthese von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten (I) dient das bekannte 3,5-Dibrom-4nitropyrazol (IV), welches auf folgende Weise dargestellt werden kann:

Nach R. Hüttel et al., Chem. Ber. 88, S. 1577 (1955), erhält man durch Nitrierung von Pyrazol mit einem Schwefelsäure-Salpetersäure-Gemisch das 4-Nitropyrazol, das nach H.J. Klebe et al., Synthesis 1973, S. 294 unter milderen Bedingungen durch Nitrierung von Pyrazol zum N-Nitropyrazol und anschließender Umlagerung, mit Hilfe von Schwefelsäure (R. Hüttel et al., Chem. Ber. 88, S. 1586 (1955)), erhalten werden kann. Anschließende Bromierung nach J.P.H. Juffermanns et al., J. Org. Chem. 51, S. 4656 (1986), liefert das 3,5-Dibrom-4-nitropyrazol (IV).

WO 94/08969

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren wird zunächst das 3,5-Dibrom-4-nitropyrazol (IV) durch Umsetzung mit C1-bis C6-Alkyl-, C2- bis C4-Hydroxyalkyl- oder Benzylhalogeniden in Dimethylformamid (DMF) (Verfahren I) oder durch Umsetzung mit C1- bis C6-Alkyl-, C2- bis C4-Hydroxyalkyl- oder Benzylsulfat und Lauge (Verfahren II) in 1-Position alkyliert.

Nach Verfahren I wird zu einer Vorlage von Natriumhydrid in absolutem DMF, unter Rühren bei Raumtemperatur, eine äquimolare Menge von 3,5-Dibrom-4-nitropyrazol, gelöst in absolutem DMF, über einem Zeitraum von einer Stunde zugetropft. Nach Beendigung der Gasentwicklung tropft man eine äquimolare Menge C1- bis C6-Alkyl-, C2-bis C4-Hydroxyalkyl- oder Benzylhalogenid, bevorzugt -chlorid oder -bromid, gelöst in DMF, zu und erhitzt das Reaktionsgemisch drei Stunden lang auf 80 °C.
Anschließend wird das Lösungmittel im Vakuum abdestilliert und der Rückstand aus Methylenchlorid umkristallisiert.

Nach Verfahren II wird das 3,5-Dibrom-4-nitropyrazol in wäßriger Lauge, vorzugsweise 2N Natron- oder Kalilauge, gelöst und mit einer zwei- bis fünffachen molaren Menge an C₁-bis C₆-Alkyl-, C₂- bis C₄-Hydroxyalkyl- oder Benzylsulfat versetzt. Unter kräftigem Rühren läßt man 15 Stunden lang bei Raumtemperatur reagieren, filtriert anschließend das ausgefallene Produkt ab, wäscht mit Wasser bis die Waschlösung pH-neutral reagiert und trocknet im Vakuum.

Nach beiden Verfahren erhält man isomerenreine N-substi-, tuierte 3,5-Dibrom-4-nitropyrazole der allgemeinen Formel (II) in guten Ausbeuten. In einem anschließenden Schritt erhitzt man die N-substituierten 3,5-Dibrom-4-nitropyrazole der allgemeinen Formel (II) in einer wäßrigen, alkoholischen oder wäßrig-alkoholischen Lösung von C1- bis C6-Alkyl-, C2-bis C4-Hydroxyalkyl- oder Benzylamin oder in dem entsprechenden Amin selbst, als Lösungsmittel, auf eine Temperatur von 60 bis 80 °C. Als Alkohole werden bevorzugt Methanol und/oder Ethanol verwendet. Nach einer Reaktionszeit von 1 bis 20 Stunden, gießt man das abgekühlte Reaktionsgemisch auf 20 bis 150 ml Wasser und filtriert das abgeschiedene Produkt ab. Anschließend wäscht man mit Wasser (10 bis 20 ml) und trocknet im Vakuum. Man erhält isomerenreine 5-Amino-3-brom-4-nitropyrazol-Derivate der allgemeinen Formel (III) in guten Ausbeuten.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (III) werden anschließend, unter Verwendung eines Palladium-Aktivkohle-Katalysators mit einem Palladiumanteil von 10 Gewichtsprozent, mit Wasserstoff hydriert. Erfindungsgemäß stehen dazu zwei Verfahren zur Verfügung. Nach Verfahren (1) wird der alkoholischen, bevorzugt ethanolischen, Lösung einer Verbindung der allgemeinen Formel (III) zwei Spatelspitzen, ca. 100 mg, des Katalysators zugefügt und der Ansatz in einen Autoklaven überführt. Bei 50 bar Wasserstoffatmosphäre wird bei Raumtemperatur 1 bis 6 Stunden lang, bevorzugt 2 bis 4 Stunden, gerührt. Anschließend wird der Katalysator über einen Glasfiltertiegel abfiltriert und das Produkt, mit einer zur eingesetzten Pyrazolverbindung äquimolaren Menge Schwefelsäure oder zweifachmolaren Menge Salzsäure als Salz ausgefällt. Nach Verfahren (2) werden der wäßrigen Lösung einer Verbindung der allgemeinen Formel (III) 2 Spatelspitzen des vorstehend beschriebenen Katalysators und eine zur Ausgangsverbindung äquimolare Menge Schwefelsäure zugegeben und der Ansatz in einem Hydrierkolben

bei Raumtemperatur unter Wasserstoffatomospäre (Normaldruck geschüttelt. Sobald die dünnschichtchromatographische Untersuchung der Reaktionsmischung keinen Hinweis mehr auf noch vorliegendes Edukt gibt, wird über das Reaktionsgemisch einen Glasfiltertiegel abfiltriert, das Filtrat eingeengt und das Produkt durch Zugabe von Ethanol auskristallisiert.

Man erhält nach beiden Verfahren isomerenreine 4,5-Diaminopyrazol-Derivate der allgemeinen Formel (I) in guten Ausbeuten.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in denen R₁ Wasserstoff bedeutet, liegen als Tautomere vor. Die Positionen 3 und 5 im Pyrazolring sind nicht unterscheidbar.

Bei der Reduktion von Verbindungen der allgemeinen Formel (III), in der R3 einen Benzylrest oder R4 einen Benzyl- oder tert-Butylrest bedeuten, werden die N-Benzylund N-tert-Butylreste reduktiv abgespalten, so daß man Verbindungen der allgemeinen Formel (I) erhält, in der R1 bzw. R2 Wasserstoff statt Benzyl oder tert-Butyl bedeutet.

Gegenstand der vorliegenden Patentanmeldung sind ferner neue 3,5-Dibrom-4-nitropyrazol-Derivate der allgemeinen Formel (II)

in der R3 einen C1- bis C6-Alkylrest, einen C2- bis C4-Hydroxyalkylrest oder einen Benzylrest bedeutet. Beispiele für Verbindungen der Formel (II) sind 3,5-Dibrom-1-methyl-4-nitropyrazol, 3,5-Dibrom-1-ethyl-4-nitropyrazol, 3,5-Dibrom-1-isopropyl-4-nitropyrazol, 3,5-Dibrom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol und 1-Benzyl-3,5-dibrom-4-nitropyrazol.

Ein weiterer Erfindungsgegenstand sind 3-Brom-5-amino-4-nitropyrazol-Derivate der allgemeinen Formel (III)

in der R₃ und R₄ unabhängig voneinander einen C₁- bis C₆-Alkylrest, C₂- bis C₄-Hydroxyalkylrest oder einen Benzylrest bedeuten.

Beispiele für Verbindungen der Formel (III) sind

3-Brom-1-methyl-5-methylamino-4-nitropyrazol,
3-Brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-1-methyl-4-nitropyrazol,
3-Brom-5-tertiärbutylamino-1-methyl-4-nitropyrazol,
5-Benzylamino-3-brom-1-methyl-4-nitropyrazol,
5-Benzylamino-3-brom-1-ethyl-4-nitropyrazol,
5-Benzylamino-3-brom-1-isopropyl-4-nitropyrazol,
3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol,

3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5-methylamino-4-nitropyrazol,

5-Benzylamino-3-brom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol

1-Benzyl-3-brom-5-methylamino-4-nitropyrazol,

1-Benzyl-3-brom-5-ethylamino-4-nitropyrazol,

1-Benzyl-3-brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol und 1-Benzyl-5-benzylamino-3-brom-4-nitropyrazol zu nennen sind.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind ferner neue 4,5-Diaminopyrazol-Derivate der allgemeinen Formel (V)

in der R_a und R_b Wasserstoff, einen C_1 - bis C_6 -Alkylrest oder einen C_2 - bis C_4 -Hydroxyalkylrest bedeuten, mit der Maßgabe, daß, wenn R_b Wasserstoff ist, R_a nicht Wasserstoff, Methyl oder 2-Hydroxyethyl ist.

Als Beispiele für Verbindungen der Formel (I) werden

4-Amino-1-methyl-5-methylaminopyrazol,

4-Amino-5-(2'-hydroxyethyl)amino-1-methylpyrazol,

4,5-Diamino-1-ethylpyrazol,

4,5-Diamino-1-isopropylpyrazol,

4-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)amino-pyrazol,

- 4-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-5-methylaminopyrazol,
- 4-Amino-(3)5-methylaminopyrazol,
- 4-Amino-(3)5-ethylaminopyrazol und
- 4-Amino-(3)5-(2'-hydroxyethyl)aminopyrazol,

genannt.

Die Verbindungen der Formel (V) können als Farbstoffvorstufen in Oxidationshaarfärbemitteln zur Färbung von Haaren verwendet werden (siehe Verwendungsbeispiel).

Beispiele

- A) Herstellung von N-substituierten 3,5-Dibrom-4-nitropyrazolen der allgemeinen Formel (II)
 - a) Allgemeine Vorschrift, Verfahren I:

Zu 1,75 g (70 mmol) Natriumhydrid in 150 ml absolutem DMF (Dimethylformamid) tropft man über einen Zeitraum von 1 Stunde 19,0 g (70 mmol) 3,5-Dibrom-4-nitropyrazol, gelöst in 90 ml absolutem DMF, zu. Nach Beendigung der Gasentwicklung werden 70 mmol C1 bis C6-Alkyl-, C2 bis C4-Hydroxyalkyl- oder Benzylhalogenid in 30 ml DMF zugetropft und 3 Stunden lang auf 80 °C erhitzt. Anschließend destilliert man das Lösungsmittel im Vakuum ab und kristallisiert den Rückstand aus Methylenchlorid um.

b) Allgemeine Vorschrift, Verfahren II:

Zu einer Lösung von 5 g (18,5 mmol) 3,5-Dibrom-4nitropyrazol in 50 ml 2N Natronlauge gibt man
92,5 mmol C1 bis C6-Alkyl-, C2 bis C4-Hydroxyalkyl- oder Benzylsulfat, läßt 15 Stunden lang
bei Raumtemperatur kräftig rühren und filtriert
schließlich das ausgefallene Produkt ab, wäscht
mit Wasser bis die Waschlösung pH-neutral
reagiert und trocknet im Vakuum.

Herstellungsbeispiel 1: 3,5-Dibrom-1-methyl-4-nitropyrazol

Nach Verfahren II erhält man, unter Verwendung von Methylsulfat, 5,06 g (96 Prozent der Theorie) 3,5-Di-

14

brom-1-methyl-4-nitropyrazol in Form weißer Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 154 °C.

1H-NMR (60 MHz, DMSO-d6): = 3,90 ppm (s; $3H;-CH_3$).

Für diese und alle folgenden ¹H-NMR-Spektren gilt: Die Angaben der chemischen Verschiebung erfolgt in delta (ppm), die der Kopplungskonstanten (J) erfolgt in Hertz. Standard: Tetramethylsilan s = Singulett, d = Dublett, t = Triplett, q = Quartett, m = Multiplett, Ph = Phenyl, Ring-H = Proton am Pyrazolring

 $MS (70eV):m/e=287 (M^+).$

Herstellungsbeispiel 2: 3,5-Dibrom-1-ethyl-4-nitropyrazol

Nach Verfahren II erhält man, unter Verwendung von Ethylsulfat, 3,59 g (65 Prozent der Theorie) 3,5-Dibrom-1-ethyl-4-nitropyrazol in Form weißer Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 119 bis 121 °C.

 1_{H-NMR} (60 MHz, DMSO-d6): = 4,26 (q; J=7,0 Hz; 2H; -CH2-CH3) und 1,36 ppm (t; J=7,0 Hz; $3H;-CH_2-CH_3$). $MS (70eV):m/e=297 (M^+).$

Herstellungsbeispiel 3: 3,5-Dibrom-1-isopropyl-4-nitropyrazol

Nach Verfahren I erhält man, unter Verwendung von 2-Brompropan, 13,14 g (60 Prozent der Theorie) 3,5-Dibrom-1-isopropyl-4-nitropyrazol in Form braungelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 72 bis 73 °C.

 1_{H-NMR} (60 MHz, DMSO-d6): = 4,84 (dq; J=6,5 Hz; 1H; CH) und 1,42 ppm (d; J=6 Hz; 6H;-CH(CH3)2). MS (70eV):m/e=311 (M+).

Herstellungsbeispiel 4: 3,5-Dibrom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol

Nach Verfahren I erhält man, unter Verwendung von 1-Brom-2-hydroxyethan, 14,77 g (67 Prozent der Theorie) 3,5-Dibrom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol in Form blaßgelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 103 bis 105 °C.

Herstellungsbeispiel 5: 1-Benzyl-3,5-dibrom-4-nitropyrazol

 $MS (70eV):m/e=317 (M^+).$

Nach Verfahren I erhält man, unter Verwendung von Benzylchlorid, 17,94 g (71 Prozent der Theorie) 1-Benzyl-3,5-dibrom-4-nitrobenzol in Form blaßgelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 128 °C.

 1_{H-NMR} (60 MHz, DMSO-d6): = 7,26-7,41 (m; 5H; Ph-H) und 5,51 ppm (s; 2H; -CH2-). MS (70eV):m/e=363 (M+).

B) Herstellung von 5-Amino-3-brom-4-nitropyrazol-Derivaten der allgemeinen Formel (III)

Herstellungsbeispiel 6: 3-Brom-1-methyl-5-methylamino-4-nitropyrazol

2 g (7,02 mmol) 3,5-Dibrom-1-methyl-4-nitropyrazol werden in 50 ml einer 40 prozentigen Lösung von Methylamin in Ethanol 4 Stunden lang auf Siedetemperatur erhitzt. Nach dem Abkühlen fügt man dem Reaktionsgemisch 100 ml Wasser zu, filtriert das abgeschiedene Produkt ab und wäscht mit wenig Wasser (20 ml). Nach dem Trocknen im Vakuum erhält man 1,45 g (88 Prozent der Theorie) 3-Brom-1-methyl-5-methylamino-4-nitropyrazol in Form gelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 185 °C.

 $MS (70eV):m/e=236 (M^+).$

Herstellungsbeispiel 7: 3-Brom-5-(2'-hydroxyethylamino)1-methyl-4-nitropyrazol

3 g (10,5 mmol) 3,5-Dibrom-1-methyl-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 30 ml Ethanolamin in 30 ml Ethanol 15 Stunden lang auf Siedetemperatur erhitzt. Anschließend gießt man das Reaktionsgemisch auf 200 ml Wasser, filtriert das abgeschiedene Produkt ab, wäscht mit Wasser (20 ml) und trocknet im Vakuum. Aus dem Filtrat kristallisiert in der Kälte (5 °C) weiteres Produkt aus.

Man erhält 2,25 g (81 Prozent der Theorie) 3-Brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-1-methyl-4-nitropyrazol in Form gelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 150 °C.

 $MS (70eV):m/e=266 (M^+).$

Herstellungsbeispiel 8: 3-Brom-5-tert-butylamino-1-methyl-4-nitropyrazol

1,5 g (5,26 mmol) 3,5-Dibrom-1-methyl-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 20 ml tert-Butylamin in 30 ml Ethanol 20 Stunden lang auf Siedetemperatur erhitzt.Nach dem Abkühlen gießt man das Reaktionsgemisch auf 150 ml Wasser, filtriert das abgeschiedene Produkt ab und wäscht mit 100 ml Wasser. Nach dem Trocknen im Vakuum erhält man 1,14 g (78 Prozent der Theorie)
3-Brom-5-tert-butylamino-1-methyl-4-nitropyrazol in Form blaßgelber Blättchen mit einem Schmelzpunkt von 75 bis 77 °C.

MS (70eV): $m/e = 277 (M^+)$.

Herstellungsbeispiel 9: 5-Benzylamino-3-brom-1-methyl-4-nitropyrazol

2 g (7,02 mmol) 3,5-Dibrom-1-methyl-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 11 g (0,1 mol) Benzylamin in 50 ml Ethanol 10 Stunden lang auf Siedetemperatur erhitzt. Nach dem Abkühlen gießt man das Reaktionsgemisch auf 100 ml Wasser, filtriert das abgeschiedene Produkt ab und wäscht mit Wasser (20 ml). Nach dem Trocknen im Vakuum erhält man 1,76 g (81 Prozent der Theorie) 5-Benzylamino-3-brom-1-methyl-4-nitropyrazol in Form gelber Nadeln mit einem Schmelzpunkt von 133 °C.

Herstellungsbeispiel 10: 5-Benzylamino-3-brom-1-ethyl-4-nitropyrazol

6,3 g (21 mmol) 3,5-Dibrom-1-ethyl-4-nitropyrazol werden in 10 ml Benzylamin 1 Stunde lang auf 80 °C erhitzt. Anschließend gießt man das Reaktionsgemisch auf 50 ml Wasser und trennt das abgeschiedene Öl ab, aus dem, nach Zugabe von 20 bis 30 ml Essigsäureethylester, das Produkt auskristallisiert. Nach einmaligem Umkristallisieren aus Methanol erhält man 5,2 g (76 Prozent der Theorie) 5-Benzylamino-3-brom-1-ethyl-4-nitropyrazol in Form hellgelber Nadeln mit einem Schmelzpunkt von 92 °C.

MS (70 eV): $m/e = 324 (M^+)$.

Herstellungsbeispiel 11: 5-Benzylamino-3-brom-1-isopropyl-4-nitropyrazol

3,13 g (10 mmol) 3,5-Dibrom-1-isopropyl-4-nitropyrazol werden in 10 ml Benzylamin 1 Stunde lang auf 80 °C erhitzt. Anschließend gießt man das Reaktionsgemisch auf 50 ml Wasser und filtriert das abgeschiedene Produkt ab. Nach einmaligem Umkristallisieren aus einem Toluol/Petrolether-Gemisch (1:1) erhält man 2,3 g (68 Prozent der Theorie) 5-Benzylamino-3-brom-1-isopropyl-4-nitropyrazol in Form hellgelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 120 und 122 °C.

MS (70 eV): m/e = 338 (M^+) .

Herstellungsbeispiel 12: 3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol

1,5 g (4,8 mmol) 3,5-Dibrom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 0,58 g (9,6 mmol) Ethanolamin in 30 ml Ethanol 15 Stunden lang auf 80 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen fügt man dem Reaktionsgemisch 50 ml Wasser zu und extrahiert drei mal mit je 70 ml Essigsäureethylester. Man gibt zu den vereinigten Extraktionslösungen 200 ml n-Hexan und destilliert das Lösungsmittelgemisch im Vakuum auf ein Drittel der ursprünglichen Menge ab. Danach fügt man erneut n-Hexan bis zur Trübung der Lösung zu. Anschließend filtriert man das auskristallisierte Produkt ab und wäscht mit n-Hexan (10 bis 20 ml). Man erhält 1,04 g (74 Prozent der Theorie) 3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol in Form hellgelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 132 bis 134 °C.

MS (70 eV): $m/e = 296 (M^+)$.

Herstellungsbeispiel 13: 3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5methylamino-4-nitropyrazol

3,15 g (10 mmol) 3,5-Dibrom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitro-pyrazol werden in 70 ml einer 30prozentigen Lösung von Methylamin in Wasser 1 Stunde lang auf 60 °C erwärmt.

Nach dem Abkühlen fällt das Produkt in Form hellgelber Kristalle, mit einem Schmelzpunkt von 158 bis 160 °C, aus. Man erhält 2,4 g (91 Prozent der Theorie)
3-Brom-1-(2'hydroxyethyl)-5-methylamino-4-nitropyrazol.

Herstellungsbeispiel 14: 5-Benzylamino-3-brom-1-(2'-hy-droxyethyl)-4-nitropyrazol

MS (70 eV): $m/e = 266 (M^+)$.

6,3 g (20 mmol) 3,5-Dibrom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitro-pyrazol werden in 20 ml Benzylamin 2 Stunden lang auf 60 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen gießt man auf 50 ml Wasser, filtriert das abgeschiedene Produkt ab und kristallisiert einmal aus Toluol/Ligroin (1:1) um. Man erhält 4 g (59 Prozent der Theorie) 5-Benzylamino-3-brom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol in Form gelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 133 bis 135 °C.

MS (70 eV): $m/e = 340 (M^+)$.

Herstellungsbeispiel 15: 1-Benzyl-3-brom-5-methylamino-4-nitropyrazol

3,61 g (10 mmol) 1-Benzyl-3,5-dibrom-4-nitropyrazol werden in 100 ml einer 35prozentigen Lösung von Metyl-amin in Wasser 4 Stunden lang auf 60 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen filtriert man den abgeschiedenen Niederschlag ab und kristallisiert einmal aus Ethanol um. Man erhält 2,7 g (87 Prozent der Theorie) 1-Benzyl-3-brom-5-methylamino-4-nitropyrazol in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 116 °C.

MS (70 eV): $m/e = 312 (M^+)$.

Herstellungsbeispiel 16: 1-Benzyl-3-brom-5-ethylamino-4-nitropyrazol

3,61 (10 mmol) 1-Benzyl-3,5-dibrom-4-nitropyrazol werden in 120 ml einer 30prozentigen wäßrigen Ethylaminlösung 1 Stunde lang auf 60 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen scheidet sich das Produkt in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 122 °C ab. Man erhält 2,88 g 89 Prozent der Theorie) 1-Benzyl-3-brom-5-ethylamino-4-nitropyrazol.

1H-NMR (300 MHz,DMSO-d6): = 7,15-7,41 (m; 6H; -NH und Ph-H; 1H tauscht mit D2O aus), 5,37 (s; 1H; -CH2-), 3,32-3,39 (m; 2H; -CH2-CH3) und 1,07-1,12 ppm (t; 3H; -CH2-CH3).

MS (70 eV): m/e = 326 (M^+) .

Herstellungsbeispiel 17: 1-Benzyl-3-brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol

3,61 g (10 mmol) 1-Benzyl-3,5-dibrom-4-nitropyrazol werden in 15 ml Ethanolamin 2 Stunden lang auf 80 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen gießt man das Reaktionsgemisch auf 30 ml Wasser und filtriert den abgeschiedenen Niederschlag ab. Nach einmaligem Umkristallisieren aus Toluol erhält man 2,5 g (74 Prozent der Theorie) 1-Benzyl-3-brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol in Form blaßgelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 110 bis 112 °C.

MS (70 eV): m/e = 342 (M^+) .

Herstellungsbeispiel 18: 1-Benzyl-5-benzylamino-3-brom-4-nitropyrazol

3,61 g (10 mmol) 1-Benzyl-3,5-dibrom-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 3,6 g Benzylamin 2 Stunden lang auf 60 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch auf 20 ml Wasser gegossen und der abgeschiedene Niederschlag abfiltriert. Nach einmaligem Umkristallisieren aus einem Ligroin/Toluol-Gemisch (1:1) erhält man 2,6 g (68 Prozent der Theorie) 1-Benzyl-5-benzylamino-3-brom-4-nitropyrazol in Form blaßgelber Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 103 °C.

MS (70 eV): $m/e = 388 (M^+)$.

- C) Herstellung von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten der allgemeinen Formel (I)
- a) Allgemeine Vorschrift, Verfahren (1):

Eine in den folgenden Herstellungsbeispielen angegebene Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel (II) wird in 130 ml Ethanol gelöst und in einen Autoklaven (250 ml) überführt. Nach der Zugabe von 2 Spatelspitzen (ca. 100 mg) eines Palladium/Aktivkohle-Katalysators, mit einem Polladiumanteil von 10 Gewichtsprozent, wird über den in den nachfolgenden Herstellungsbeispielen angegebenen Zeitraum, bei 50 bar Wasserstoffatmosphäre, bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird die Reaktionsmischung mittels einer Wasserstrahlpumpe in einen Glaskolben überführt und der Katalysator sofort über einen Glasfiltertiegel abfiltriert. Danach fügt man dem Filtrat eine zur Ausgangsverbingung äquimolare Menge Schwefelsäure (97prozentig) oder die zweifachmolare Menge Salzsäure (36prozentig) zu.

b) Allgemeine Vorschrift, Verfahren (2):

Eine in den folgenden Herstellungsbeispielen angegebene Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel (III) wird in einem Hydrierkolben mit einer äquimolaren Menge 97prozentiger Schwefelsäure, 2 Spatelspitzen Palladium/Aktivkohle-Katalysator (10 Gewichtsprozent Palladium) und der jeweils angegebenen Menge Wasser bei Raumtemperatur unter Wasserstoffatmosphäre (Normaldruck) über den in den nachfolgenden Herstellungsbeispielen angegebenen Zeitraum geschüttelt. Der Reaktionsverlauf wird mittels Dünnschichtchromatographie kontrolliert. Nach vollständiger Umsetzung des Eduktes wird das Reak-

tionsgemisch über einen Glasfiltertiegel abfiltriert. Nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels wird das Produkt aus Ethanol kristallisiert.

Herstellungsbeispiel 19: 4-Amino-1-methyl-5-methylamino-pyrazol

0,5 g (2,13 mmol) 3-Brom-1-methyl-5-methylamino-4-nitro-pyrazol werden in einer Lösung von 220 mg (2,13 mmol) Schwefelsäure in 20 ml Wasser, nach Zugabe des Katalysators, 14 Stunden lang, wie in Verfahren (2) beschrieben, hydriert. Nach dem Abfiltrieren des Katalysators engt man das Filtrat bis zur Trockene ein und kristallisiert den Rückstand aus Ethanol um. Man erhält 370 mg (78 Prozent der Theorie) 4-Amino-1-methyl-5-methylaminopyrazol-hydrosulfat in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 185 bis 188 °C.

1H-NMR (60 MHz, DMSO-d6): = 8,53 (s; breit; 5H, -NH2;
-NH; H2SO4; mit D2O austausch-bar), 7,30 (s; 1H;
Ring-H 3,58 (s; 3H; N-CH3)
und 2,80 ppm (s; 3H;
-NH-CH3).

Herstellungsbeispiel 20: 4-Amino-5-(2'-hydroxyethyl)amino-1-methylpyrazol

MS (70 eV): $m/e = 126 (M^+)$.

1 g (3,77 mmol) 3-Brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-1-me-thyl-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 380 mg (3,77 mmol) Schwefelsäure in 50 ml Wasser 2 Stunden lang nach Verfahren (2) hydriert. Man erhält 720 mg (75 Prozent der Theorie) 4-Amino-5-(2'-hydroxyethyl)amino-1-me-

thylpyrazol-hydrosulfat in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 94 bis 97 °C.

MS (70 eV): m/e = 156 (M^+) .

Herstellungsbeispiel 21: 4,5-Diamino-1-methylpyrazol

- a) 0,5 g (1,81 mmol) 3-Brom-5-tert-butylamino-1-methyl-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 1,84
 mg (1,81 mmol) Schwefelsäure in 20 ml Wasser, nach
 Zugabe des Katalysators, 48 Stunden lang nach Verfahren (2) hydriert. Man erhält, nach Abdestillieren
 des Lösungsmittels auf die Hälfte der ursprünglichen
 Menge und Zugabe einer äquivalenten Menge Ethanol,
 360 mg (87 Prozent der Theorie) 4,5-Diamino-1-methylpyrazol-hydrosulfat-hydrat in Form von weißen
 Kristallen mit einem Schmelzpunkt von 200 bis
 201 °C.
- b) 0,5 g (1,61 mmol) 5-Benzylamino-3-brom-1-methyl4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 165 mg (161
 mmol) Schwefelsäure in 20 ml Wasser, nach Zugabe des
 Katalysators, 48 Stunden lang, wie im Verfahren (2)
 beschrieben, hydriert. Anschließend filtriert man
 den Katalysator ab und engt das Filtrat auf ca. 2 ml
 ein. Nach Zugabe von wenig Ethanol (ca. 2 ml) scheidet sich das Produkt in Form weißer Kristalle ab.
 Man erhält 330 mg (90 Prozent der Theorie) 4,5-Dia-

mino-1-methylpyrazol-hydrosulfat-hydrat in Form von weißen Kristallen mit einem Schmelzpunkt von 200 bis 201 °C.

Herstellungsbeispiel 22: 4,5-Diamino-1-ethylpyrazol

1,62 g (5,6 mmol) 3-Benzylamino-3-brom-1-ethyl-4-nitro-pyrazol werden über einen Zeitraum von 2 Stunden nach Vorschrift (1) hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators fällt man durch Zugabe von 1 ml (11,6 mmol) konzentrierter Salzsäure (36prozentig) das Produkt als Dihydrochlorid aus. Man erhält 0,8 g (72 Prozent der Theorie) 4,5-Diamino-1-ethylpyrazol-dihydrochlorid in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 184 bis 186 °C.

 $1_{H-NMR} (300 \text{ MHz}, DMSO-d6): = 8,01 (s; breit; 6H; -NH2; \\ HC1; tauscht mit D2O aus), \\ 7,63 (s; 1H; Ring-H; 4,03) \\ (q; J = 6,4 Hz; 2H; -CH2-CH3) und 1,25 ppm (t; J = 6,5 Hz; 3H; -CH2-CH3).$

Herstellungsbeispiel 23: 4,5-Diamino-1-isopropylpyrazol

MS (70 eV): $m/e = 126 (M^+)$.

0,5 g (1,6 mmol) 1-Benzylamino-3-brom-1-isopropyl-4-ni-tropyrazol werden 2 Stunden lang nach Vorschrift (1) hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators wird das Produkt mit 0,3 ml (3,5 mmol) konzentrierter Salzsäure als Dihydrochlorid ausgefällt. Man erhält 0,25 g (73 Prozent der Theorie) 4,5-Diamino-1-isopropylpyrazoldihydrochlorid in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 164 °C.

Herstellungsbeispiel 24: 4-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)aminopyrazol

0,8 g (2,7 mmol) 3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol werden nach Vorschrift (1) 4 Stunden lang hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators fügt man 0,27 g (2,7 mmol) Schwefelsäure (97prozentig) zu. Nach Abkühlen auf - 30 °C erhält man 630 mg (82 Prozent der Theorie) 4-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)aminopyrazol-hydrosulfat in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 140 bis 142 °C.

MS (70 eV): $m/e = 186 (M^+)$.

Herstellungsbeispiel 25: 4-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-5methylaminopyrazol

2,65 g (10 mmol) 3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5-methylamino-4-nitropyrazol werden 4 Stunden lang nach Vorschrift
(1) hydriert. Nach Zugabe von 1 g (10 mmol) Schwefelsäure und 10 ml Isopropanol scheidet sich das Produkt
ab. Man erhält 1 g (40 Prozent der Theorie) 4-Amino-1(2'-hydroxyethyl)-5-methylaminopyrazol-hydrosulfat in
Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 138
bis 140 °C.

MS (70 eV): $m/e = 156 (M^+)$.

Herstellungsbeispiel 26: 4,5-Diamino-1-(2'-hydroxyethyl) pyrazol

1,7 g (5 mmol) 5-Benzylamino-3-brom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol werden 4 Stunden lang nach Vorschrift (1) hydriert. Nach Zugabe von 0,5 g (5 mmol) Schwefelsäure erhält man 0,8 g (62 Prozent der Theorie) 4,5-Diamino-1-(2'-hydroxyethyl)pyrazol-hydrosulfat-hydrat in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 158 bis 160 °C.

Herstellungsbeispiel 27: 4-Amino-(3)5-methylaminopyrazol

1 g (2,9 mmol) 1-Benzyl-3-brom-5-methylamino-4-nitro-pyrazol werden in einer Lösung von 0,29 g (2,9 mmol) Schwefelsäure in 50 ml Wasser gemäß Vorschrift (2) über einen Zeitraum von 8 Stunden hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators und Zugabe von 50 ml Ethanol wird das Filtrat auf 30 ml eingeengt und auf - 30 °C abgekühlt. Man erhält 244 mg (40 % der Theorie) 4-Amino-(3)5-methylaminopyrazol-hydrosulfat in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 182 °C.

Herstellungsbeispiel 28: 4-Amino-(3)5-ethylaminopyrazol

0,5 g (1,31 mmol) 1-Benzyl-3-Brom-5-ethylamino-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 130 mg (1,31 mmol) Schwefelsäure in 50 ml Wasser gemäß Vorschrift (2) über einen Zeitraum von 8 Stunden hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators wird das Filtrat auf 10 ml eingeengt. Anschließend gibt man 10 ml Ethanol hinzu, woraufhin das Produkt in Form farbloser Kristalle, mit einem Schmelzpunkt von 188 °C, auskristallisiert. Man erhält 0,1 g (34 Prozent der Theorie) 4-Amino-(3)5-ethylaminopyrazol-hydrosulfat.

Herstellungsbeispiel 29: 4-Amino-(3)5-(2'-hydroxyethyl) aminopyrazol

MS (70 eV): $m/e = 126 (M^+)$.

.

1 g (2,9 mmol) 1-Benzyl-3-brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol werden in einer Lösung von 0,29 g (2,9 mmol) Schwefelsäure und 50 ml Wasser über einen Zeitraum von 3 Stunden gemäß Vorschrift (2) hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators wird das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Das dabei auskristallisierte Produkt wird mit wenig (20 ml) Ethanol gewaschen und anschließend getrocknet. Man erhält 240 mg (35 Prozent der Theorie) 4-Amino-(3)5-(2'-hydroxyethyl)aminopyrazolhydrosulfat in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 185 °C.

1H-NMR (60 MHz, DMSO-d6): = 8,35 (s; breit; 6H; -NH;
-NH2; -OH; H2SO4, mit D2O
aus tauschbar), 7,58 (s;
1H; Ring-H); 3,55 (m, 2H;
-CH2-OH) und 3,15 ppm (m;
2H; -NH-CH2-).
MS (70 eV): m/e = 142 (M+).

Herstellungsbeispiel 30: 4,(3)5-Diaminopyrazol

1 g (2,4 mmol) 1-Benzyl-5-benzylamino-3-brom-4-nitro-pyrazol werden in einer Lösung von 0,25 g (2,4 mmol) Schwefelsäure und 50 ml Wasser über einen Zeitraum von 4 Stunden gemäß Vorschrift (2) hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators fügt man dem Filtrat 50 ml Ethanol zu und kühlt auf - 30 °C ab. Man erhält 184 mg (39 Prozent der Theorie) 4,(3)5-Diaminopyrazol-hydrosulfat in Form farbloser Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 240 °C (Zersetzung).

Verwendungsbeispiel:

6,35 g 4-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-5-methylaminopyrazol

2,73 g 3-Aminophenol

10,00 g Laurylalkohol-diglycolethersufat-Natriumsalz
(28prozentige wäßrige Lösung)

10,00 g Ammoniak (22prozentige wäßrige Lösung)

100,00 g

50 g des vorstehenden Haarfärbemittels werden unmittelbar vor Gebrauch mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung (6-prozentig) gemischt. Das Gemisch wird anschließend auf blonde Naturhaare aufgetragen und 30 Minuten lang bei einer Temperatur von 40 °C einwirken gelassen. Das Haar wird anschließend mit Wasser gespült und getrocknet. Das Haar ist in einem modischen Purpurton gefärbt.

Patentansprüche

1) Verfahren zur Herstellung von 4,5-Diaminopyrazol-Derivaten den allgemeinen Formel (I)

$$N = NH_{2}$$

$$NHR_{2}$$

$$NHR_{2}$$

$$R_{1}$$

in der R_1 und R_2 unabhängig voneinander Wasserstoff, einen C_1 - bis C_6 -Alkylrest oder einen C_2 - bis C_4 -Hydroxyalkylrest bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß man

(A) 3,5-Dibrom-4-nitropyrazol mit einem C₁- bis C₆-Alkyl-, C₂- bis C₄-Hydroxyalkyl- oder Benzyl-halogenid oder einem C₁- bis C₆-Alkyl-, C₂- bis C₄-Hydroxyalkyl- oder Benzylsulfat zu Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

in der R3 einen C1- bis C6-Alkylrest, einen C2bis C4-Hydroxyalkylrest oder einen Benzylrest bedeutet, umsetzt,

(B) die Verbindungen der allgemeinen Formel (II) mit C₁- bis C₆-Alkyl-, C₂- bis C₄-Hydroxyalkyloder Benzylamin zu Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

in der R3 und R4 unabhängig voneinander einen C1- bis C6-Alkylrest, einen C2- bis C4-Hydroxy-alkylrest oder einen Benzylrest bedeuten, in 5-Position substituiert und sodann

(C) die Verbindungen der allgemeinen Formel (III) durch katalytische Hydrierung zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (I) reduziert. 2) Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

in der R_3 einen C_1 - bis C_6 -Alkylrest, einen C_2 - bis C_4 -Hydroxyalkylrest oder einen Benzylrest bedeutet.

- 3) 3,5-Dibrom-1-methyl-4-nitropyrazol.
- 4) 3,5-Dibrom-1-ethyl-4-nitropyrazol.
- 5) 3,5-Dibrom-1-isopropyl-4-nitropyrazol.
- 6) 3,5-Dibrom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol.
- 7) 1-Benzyl-3,5-dibrom-4-nitropyrazol.
- 8) Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

in der R3 und R4 unabhängig voneinander einen C1bis C6-Alkylrest, C2- bis C4-Hydroxyalkylrest oder einen Benzylrest bedeuten.

- 9) 3-Brom-1-methyl-5-methylamino-4-nitropyrazol.
- 10) 3-Brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-1-methyl-4-nitro-pyrazol.
- 11) 3-Brom-5-tertiärbutylamino-1-methyl-4-nitropyrazol.
- 12) 5-Benzylamino-3-brom-1-methyl-4-nitropyrazol.
- 13) 5-Benzylamino-3-brom-1-ethyl-4-nitropyrazol.
- 14) 5-Benzylamino-3-brom-1-isopropyl-4-nitropyrazol.
- 15) 3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitropyrazol.
- 16) 3-Brom-1-(2'-hydroxyethyl)-5-methylamino-4-nitro-pyrazol.
- 17) 5-Benzylamino-3-brom-1-(2'-hydroxyethyl)-4-nitropyrazol
- 18) 1-Benzyl-3-brom-5-methylamino-4-nitropyrazol.
- 19) 1-Benzyl-3-brom-5-ethylamino-4-nitropyrazol.
- 20) 1-Benzyl-3-brom-5-(2'-hydroxyethyl)amino-4-nitro-pyrazol.
- 21) 1-Benzyl-5-benzylamino-3-brom-4-nitropyrazol.

22) Verbindungen der allgemeinen Formel (V)

in der R_a und R_b Wasserstoff, einen C_1 - bis C_6 -Al-kylrest oder einen C_2 - bis C_4 -Hydroxyalkylrest bedeuten, mit der Maßgabe, daß, wenn R_b Wasserstoff ist, R_a nicht Wasserstoff, Methyl oder 2-Hydroxyethyl ist.

- 23) 4-Amino-1-methyl-5-methylaminopyrazol.
- 24) 4-Amino-5-(2'-hydroxyethyl)amino-1-methylpyrazol.
- 25) 4,5-Diamino-1-ethylpyrazol.
- 26) 4,5-Diamino-1-isopropylpyrazol.
- 27) 4-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-5-(2'-hydroxyethyl)aminopyrazol.
- 28) 4-Amino-1-(2'-hydroxyethyl)-5-methylaminopyrazol.
- 29) 4-Amino-(3)5-methylaminopyrazol.

- 30) 4-Amino-(3)5-ethylaminopyrazol.
- 31) 4-Amino-(3)5-(2'-hydroxyethyl)aminopyrazol.
- 32) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel (V) als Farbstoffvorstufe in Oxidationshaarfärbemitteln.